## **PCT**

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/31, 1/21, C12P 21/00, C12N 1/20, 15/11

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/15246

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. Mai 1996 (23.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01555

- (22) Internationales Anmeldedatum: 7. November 1995 (07.11.95)
- (22) Internationales Anmeidedatum: 7. November 1995 (07.11.95)
- (30) Prioritätsdaten:

P 44 40 118.3

11. November 1994 (11.11.94) DE

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; Wilhelm-Johnen-Strasse, D-52425 Jülich (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): REINSCHEID, Dieter [DE/CA]; 2267 West 7th Avenue, Vancouver, British Columbia V6K 1Y3 (CA). EIKMANNS, Bernhard [DE/DE]; Kopernikusstrasse 33, D-52428 Jülich (DE). SAHM, Hermann [DE/DE]; Wendelinusstrasse 71, D-52428 Jülich (DE).

(54) Title: DNA WHICH REGULATES GENE EXPRESSION IN CORYNE-FORM BACTERIA

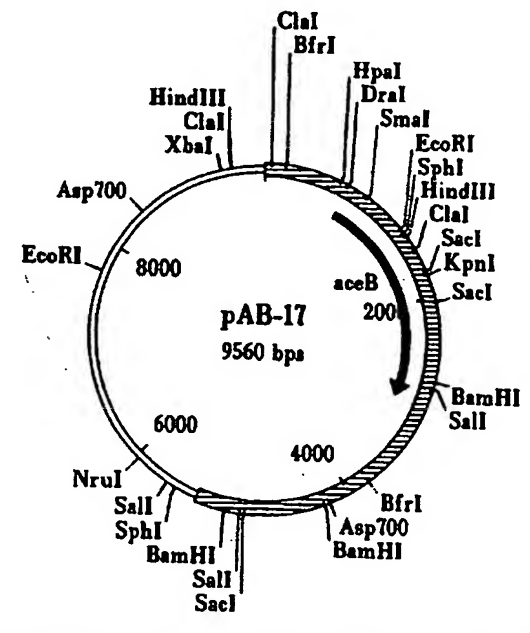
(54) Bezeichnung: DIE GENEXPRESSION IN CORYNEFORMEN BAKTERIEN REGULIERENDE DNA

#### (57) Abstract

The invention concerns a DNA fragment located in front of the malate synthase gene of a coryne-form bacterium and isolated from the latter. Any structural gene which codes for a protein can be inserted after this DNA fragment. After transformation of such a construct into a coryne-form bacterium, expression of the structural gene inserted after the DNA fragment is regulated. The invention also concerns a process for synthesising any protein by culturing a transformed coryne-form bacterium. A bacterium of this type contains in replicable form a DNA fragment isolated from the malate synthase gene of a coryne-form bacterium, and after which the structural gene which codes for the protein to be synthesised is inserted. Since expression of the structural gene which codes for the protein to be synthesised is regulated by the DNA located in front of it, the structural gene is expressed and the desired protein synthesised as soon as a suitable inducing agent is added to the medium.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung bezieht sich auf ein DNA-Fragment, das dem Malatsynthase-Gen eines coryneformen Bakteriums vorgeschaltet und von diesem isoliert ist. Diesem DNA-Fragment kann ein beliebiges, für ein Protein kodierendes Strukturgen nachgeschaltet werden. Nach Transformation eines solchen Konstrukts in ein coryneformes Bakterium wird die Expression des dem DNA-Fragment nachgeschalteten Strukturgens reguliert. Des weiteren bezieht sich die Erfindung auf ein Verfahren zur Synthese eines beliebigen Proteins durch Kultivierung eines transformierten coryneformen



Bakteriums. Ein solches Bakterium enthält in replizierbarer Form ein vom Malatsynthasegen eines coryneformen Bakteriums isoliertes DNA-Fragment, dem das für das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen nachgeschaltet ist. Da die Expression des für das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen durch das vorgeschaltete DNA-Fragment reguliert ist, wird das Strukturgen exprimiert und das gewünschte Protein synthetisiert, sobald dem Medium ein entsprechender Induktor zugesetzt wird.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	ie -	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	<b>IT</b>	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumanien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Słowakei
CM	Kamerun	ដ	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tachechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dânemark	MD	Republik Moldan	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
Pī	Finnland	ML	Mali	UZ	Urbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 96/15246 PCT/DE95/01555

Beschreibung

20

Die Genexpression in coryneformen Bakterien regulierende DNA

Die Erfindung betrifft eine die Genexpression in coryneformen Bakterien regulierende DNA.

- Jeder Organismus ist im Laufe des Wachstums darauf 5 angewiesen, Zellsubstanz neu zu synthetisieren. Dabei werden zahlreiche Zellbestandteile, wie z. B. Aminosäuren und Porphyrine, ausgehend von Metaboliten des Citrat-Zyklus neu gebildet. Dies setzt voraus, daß die dem Citrat-Zyklus 10 entzogenen Metabolite neu synthetisiert werden. Bei Wachstum von Mikroorganismen auf Acetat, Ethanol oder Fettsäuren werden Metabolite des Citrat-Zyklus durch eine als Glyoxylat-Zyklus bezeichnete Reaktionsfolge neu synthetisiert (Kornberg, Biochem J 99 (1966) 1-11) Schlüsselenzyme des Glyoxylat-Zyklus sind die 15 Enzyme Isocitrat-Lyase und Malat-Synthase. Da die genannten Enzyme in vielen Organismen ausschließlich bei Wachstum auf Acetat, Ethanol bzw. Fettsäuren, nicht jedoch bei Wachstum auf Kohlenhydraten benötigt werden, wird die Aktivität bzw. die Neusynthese der beiden Enzyme häufig durch die
- Aufgrund ihrer keulenförmigen Gestalt wird Corynebacterium glutamicum und die mit diesem nah verwandten Arten

  C. melassecolae, Brevibacterium flavum und B. lactofermentum zu den coryneformen Bakterien gezählt. Weiterhin gehören die

Kohlenstoffquelle des Medium reguliert.

5

10

2

Genannten Arten zu den 'Glutaminsäure-Bakterien', da sie in der Lage sind, unter gewissen Wachstumsbedingungen große Mengen an Glutamat in das Medium auszuscheiden. Die genannten Mikroorganismen sind von großem industriellen Interesse, da sie für die Herstellung von Aminosäuren, Purinen und Proteinen eingesetzt werden können. Für C. glutamicum, C. melassecolae, B. flavum und B. lactofermentum konnte Wachstum auf Acetat bzw. Ethanol bereits nachgewiesen werden und es wurde gezeigt, daß sie einen Glyoxylat-Zyklus, d.h. auch die Enzyme Isocitrat-Lyase und Malat-Synthase, besitzen (Für einen Überblick siehe: Kinoshita, Amino acids, in Biology of industrial organisms, 1985, pp. 115-142, Benjamin/cummings Publishing).

Trotz langjähriger industrieller Anwendung dieser Organismen 15 wurden erst in jüngerer Vergangenheit molekularbiologische Methoden entwickelt, mit deren Hilfe coryneforme Bakterien für angewandte Zwecke gezielt genetisch verändert werden können. In der Regel werden dazu die zu klonierenden Gene unter Kontrolle ihrer eigenen Promotoren auf Vektoren kloniert, die in hoher 20 Kopienzahl in coryneformen Bakterien vorliegen. Dabei zeigte sich in mehreren Fällen, daß eine starke Überexpression einzelner Gene sich nachteilig auf das Wachstum coryneformer Bakterien und somit auf die Produktion gewünschter Produkte auswirkte. Dies hatte seine Ursache darin, daß die 25 Überproduktion eines entsprechenden Genprodukts zu toxischen Effekten innerhalb des Stoffwechsels der Zelle führte und somit das Wachstum dieser Zelle verlangsamte. Beispiele für derartige Fälle ist die homologe Überexpression von mutierten Genen, die für deregulierte Enzyme kodieren, d. h. solche Enzyme, deren 30

5

15

20

Aktivität keiner Endprodukt-Hemmung mehr unterliegt, z.B. die homologe Überexpression des homl-Gens, das für eine deregulierte Homoserin-Dehydrogenase kodiert. (Reinscheid et al., Appl Environm Microbiol 60 (1994), 126-132). Es sind aber auch Fälle bekannt, in denen die Überexpression eines nichtmutierten Gens im homologen System für das Wachstum von C. glutamicum schädlich ist (z.B. Eikmanns et al., Microbiology 140 (1994) 1817-1828). Darüberhinaus kommt es häufig zu Problemen, wenn Gene, die nicht aus coryneformen Bakterien stammen, in diesen überexprimiert werden sollen. Um in coryneformen Bakterien ein gewünschtes Gen zu exprimieren, ohne eine Wachstumshemmung durch das entsprechende Genprodukt in Kauf nehmen zu wollen, existieren verschiedene Möglichkeiten: Ein gewünschtes Gen kann in einfacher Kopienzahl in das Chromosom von coryneformen Bakterien integriert werden. Da nur eine Kopie dieses Gens in dem Organismus vorliegt, treten in der Regel keine toxischen Effekte durch das entsprechende Genprodukt auf. Eine Schwäche diese Verfahrens liegt in der arbeitsaufwendigen Methodik, um das gewünschte Ziel zu erreichen. Darüberhinaus wird durch die einfache Kopienzahl des eingefügten Gens nur selten eine ausreichende Menge von einem gewünschten Stoff gebildet.

von coryneformen Bakterien ist die Klonierung eines Gens auf einem Vektor mit niedriger Kopienzahl in coryneformen Bakterien. Dies hat den Vorteil, daß das entsprechende Genprodukt in relativ geringer Menge gebildet wird und damit meistens nicht toxisch für die Zelle ist. Allerdings ist auch

iesem Palle die relativ geringe Mon

in diesem Falle die relativ geringe Menge an gebiltetem Genprodukt für biotechnologische Anwendungen ein Nachteil.

Es wäre daher wünschenswert, ein gewünschtes Genprodukt in großer Menge nur zu einem bestimmten Zeitpunkt zu bilden, um nachteilige Effekte dieses Genprodukts auf die Produktion bzw. das Wachstum des Organismus zu umgehen. Um dieses Ziel zu erreichen, bietet es sich an, ein gewünschtes Gen ohne seinen eigenen Promotor hinter einen regulierbaren Promotor zu

- klonieren. Für die regulierbaren Escherichia coli Promotoren lac, Lambda  $P_L$  und trp konnte bereits gezeigt werden, daß sie in coryneformen Bakterien zur regulierten Expression verschiedener Gene eingesetzt werden können (Tsuchiya und Morinaga, Bio/Technology 6 (1988) 428-431). Allerdings besitzen
- diese Promotoren verschiedene Nachteile: Zum einen stammen die genannten Promotoren nicht aus coryneformen Organismen und stellen somit Fremd-DNA dar. Durch Einschleusung eines derartigen Promotors in coryneforme Bakterien werden diese zu rekombinanten Organismen, für welche strengere
- Sicherheitsbestimmungen gelten. Zum anderen sind die Bedingungen, die jeder der drei Promotoren zur Induktion eines Gens benötigt, für industrielle Zwecke relativ uninteressant. So benötigt der lac-Promotor zur Induktion eines Gens den verhältnismäßig teuren Stoff IPTG, welcher eine großtechnische
- 25 Anwendung dieses Promotors unrentabel macht. Der Promotor Lambda  $P_L$  wird durch Hitze aktiviert. Hitze schadet aber nicht nur dem Organismus sondern könnte sich auch auf das gebildete Produkt schädlich auswirken, so daß dieser Promotor von keinerlei industriellem Interesse für coryneforme Bakterien

ist. Der trp-Promotor wird durch Tryptophan-Mangel aktiviert.

Da coryneforme Bakterien in der Regel nicht unter TryptophanMangel leiden, würde die Verwendung dieses Promotors die
Herstellung coryneformer Tryptophan-Mangel-Mutanten
voraussetzen. Da die Gewinnung solcher Mutanten relativ
aufwendig ist, hat auch der trp-Promotor bislang keinen Einzug
in die biotechnologische Nutzung bei coryneformen Bakterien
gefunden.

Den Idealfall für einen regulierbaren Promotor stellte ein coryneformer Promotor dar, der durch einen leicht verfügbaren, preiswerten Stoff reguliert wird. Der bislang einzige beschriebene coryneforme Promotor ist der des Gens für Isocitrat-Lyase (EP-OS 0 530 765). Dieser Promotor führt zur Expression von Genen, solange sich kein Zucker im Medium befindet. Da jedoch in den meisten Fermentationsmedien Zucker als Kohlenstoffquelle eingesetzt werden, wäre es sinnvoll, einen regulierbaren Promotor zu erhalten, der auch in Anwesenheit von Zuckern mit einem preiswerten Induktor zur Expression eines Gens führt.

Es ist daher Aufgabe der Erfindung, ein DNA-Fragment bereit zu stellen, das unabhängig von der Kohlenstoffquelle des Kulturmediums eine regulierte Expression verschiedener Gene in coryneformen Bakterien ermöglicht.

30

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch ein dem Malatsynthase-Gen eines coryneformen Bakteriums vorgeschaltetes und von diesem isoliertes DNA-Fragment gelöst, das die Expression eines beliebigen, für ein Protein kodierenden, dem DNA-Fragment

nachgeschalteten

Strukturgens nach Einbau in einen Vektor und Transformation in ein coryneformes Bakterium reguliert.

Es konnte ermittelt werden, daß die Expression des Malatsynthase-Gens in coryneformen Bakterien durch die Anwesenheit von Induktoren, wie beispielsweise Lactat, Pyruvat und/oder Acetat induzierbar ist. Diese Induktion insbesondere durch Acetat erfolgt auch dann, wenn sich noch andere Kohlenstoffquellen im Medium befinden. Sogar in Anwesenheit von Zuckern bzw. in Komplexmedium erfolgt eine signifikante Induktion durch Acetat.

Nach Isolierung eines dem Malatsynthase-Gen eines 15 coryneformen Bakteriums vorgeschalteten DNA-Fragments wird diesem ein beliebiges, für ein zu synthetisierendes Protein kodierendes Strukturgen nachgeschaltet, dieses Konstrukt in einen Vektor ligiert und anschließend in ein coryneformes Bakterium transformiert. Wahrend der Kultivierung eines solchen 20 Transformanten wird zu einem beliebigen Zeitpunkt dem Medium ein Induktor, wie Lactat, Pyruvat, vorzugsweise Acetat, zugegeben, worauf das Strukturgen zum gewünschten Zeitpunkt exprimiert und somit das gewünschte Protein synthetisiert wird. Das erfindungsgemäß bereitgestellte DNA-Fragment erlaubt damit 25 die regulierte Expression von verschiedenen Genen in coryneformen Bakterien. Da die isolierte DNA selbst aus einem coryneformen Bakterium stammt, erfolgt die oben beschriebene Regulation innerhalb eines homologen Systems. Der erfindungsgemäße DNA-Bereich bietet daher zum ersten Mal die

WO 96/15246 PCT/DE95/01555

7

Möglichkeit, in einem homologen System, durch einen preiswerten Induktor wie Acetat und unabhängig von der Zusammensetzung des Fermentationsmediums Gene in coryneformen Bakterien reguliert zu exprimieren.

5

Vorzugsweise wird ein dem Malatsynthase-Gen von

Corynebacterium glutamicum vorgeschaltetes und von diesem
isoliertes DNA-Fragment bereitgestellt; d.h. aus C. glutamicum
wurde das Gen für Malatsynthase (aceB) zusammen mit den für die
10 Expression und Regulation benötigten Strukturen isoliert und
sequenziert. Die DNA-Sequenz und die davon abgeleitete
Aminosäuresequenz ist in Tab. 2 dargestellt. In der Tub. 2 ist
die Ribosomenbindungsstelle des aceB-Gens unterstrichen und mit
'RBS' gekennzeichnet. Der potentielle Terminator der
15 Transkription von aceB ist durch antiparallele Pfeile
dargestellt.

Es konnte festgestellt werden, daß der vor dem

Malatsynthase-Gen befindliche DNA-Bereich von Nucleotid 1 bis

574 gemäß Tob. 2 zur regulierten Expression auch anderer Gene führt.

30

#### Ausführungsbeispiel:

- 1. Untersuchungen zur Aktivität der Malatsynthase in

  5 Zellextrakten von Corynebacterium glutamicum nach Wachstum auf verschiedenen Medien.
- In Extrakten des C. glutamicum-Stammes ATCC 13032 (Wildtyp) wurde die Aktivität der Malatsynthase (MSY) nach Wachstum auf verschiedenen Medien bestimmt, um den Einfluß der Kohlenstoffquelle auf die Aktivität dieses Enzyms zu untersuchen. Es wurden dazu die Zellen für 14 h in 10 ml 2xTy-Vollmedium (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) bei 30°C unter Schütteln (120 UpM) inkubiert. Anschließend wurden die 15 Zellen durch Zentrifugation sedimentiert, einmal mit Puffer pH 6,8 (0,1 M Kaliumphosphat) gewaschen und in 1 ml des gleichen Puffers aufgenommen. Mit der erhaltenen Zellsuspension wurde anschließend jeweils 60 ml Mediun beimpft um eine optische Dichte  $(OD_{600})$  von 1,0 zu erhalten. Bei den verwendeten Medien handelte es sich um 2xTY-Vollmedium oder es wurde CgC-Minimalmedium (Eikmanns et al., Appl Microbiol Biotechnol 34 (1991) 617-622) mit jeweils 1% an Glukose, Acetat, Pyruvat, Laktat, Citrat, Succinat, Fumarat bzw. Glutamat als Kohlenstoffquelle verwendet. Die Kulturen wurden erneut bei 25  $30^{\rm O}{\rm C}$  inkubiert und die  ${\rm OD}_{600}$  wurde verfolgt. Bei Erreichen einer  $OD_{600}$  von 8 - 10 wurden die Zellen durch Zentrifugation geerntet, einmal mit Puffer pH 7,6 (50 mM Tris/HCl) gewaschen, in 1 ml des gleichen Puffers aufgenommen, und durch

Ultraschallbehandlung in einem Branson-Sonifier W250 (10

Minuten, gepulst mit einem Intervall von 20% und einer Leistung von 30 Watt) desintegriert. Zur Abtrennung der Zelltrümmer wurde das Homogenat für 30 Minuten bei 13000 UpM in einer Sigma 2K15 Kühlzentrifuge bei 4°C zentrifugiert, und anschließend der klare Überstand (Rohextrakt) zur Bestimmung der MSY-Aktivität verwendet.

Der Enzymtest enthielt in einem Endvolumen von 1,0 ml, 50 mM Tris/HCl, (pH 7,6), 40 mM MgCl<sub>2</sub>, 2 mM Na-Glyoxylat, 0,15 mM

- 10 Acetyl-CoenzymA und Rohextrakt. Der Ansatz wurde bei 30°C inkubiert. Über einen Zeitraum von 2 Minuten wurde die Extinktionsabnahme bei 232 nm bestimmt, die sich aufgrund der Spaltung der Thioesterbindung von Acetyl-CoA ergibt. Der Extinktionskoeffinzient von Acetyl-CoA bei 232 nm liegt bei 4,5
- 15 mM<sup>-1</sup> cm<sup>-1</sup> (Stadtman, Methods in Enzymology, Vol. 3, 1957, New York: Academic Press). Der Proteingehalt der Rohextrakte wurde mit Hilfe der Biuret-Methode (Bradford, Anal Biochem 72 (1976) 248-254) bestimmt. Die erhaltenen spezifischen Malatsynthase-Aktivitäten sind in Tabelle 1 aufgeführt.
- Wie aus Tabelle 1 hervorgeht, liegt die Aktivität der MSY bei Wachstum auf 2xTY-Vollmedium sowie auf CgC-Minimalmedium mit Glucose, Citrat, Succinat, Fumarat bzw. Glutamt als Kohlenstoffquelle bei ungefähr 0,04 U/mg Protein. Auf CgC-Minimalmedium mit Lactat bzw. Pyruvat als Kohlenstoffquellen
- 25 steigt die MSY-Aktivität auf Werte von 0,173 U/mg Protein bzw.
  0,192 U/mg Protein an. Die höchste MSY-Aktivität wird mit 2,212
  U/mg Protein bei Wachstum auf CgC-Minimalmedium mit Acetat
  beobachtet. Wurde Acetat den oben genannten Medien zugesetzt,
  so führte dies ebenfalls zu einem starken MSY-Aktivitätsanstieg
  30 auf Werte von 0,500 U/mg Protein bis 1,330 U/mg Protein. Diese

Ergebnisse zeigen, daß in C. glutamicum die Aktivität der MSY durch die Kohlenstoffquelle des Mediums reguliert wird.

5 2. Isolierung und Subklonierung des MSY-Gens aus Corynebacterium glutamicum.

Zur Isolierung des MSY-Gens (aceB) aus C. glutamicum wurde basierend auf dem Cosmid pHC79 (Hohn und Collins, Gene 11 (1980) 291-298) eine corynebakterielle Cosmid-Genbank nach bekannter Methodik (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) angelegt. Dazu wurde aus C. glutamicum chromosomale DNS isoliert (Eikmanns et al., Microbiology 140 (1994) 1817-1828)

- und mit dem Restriktionsenzym Sau3A partiell verdaut. Nach Ligation der erhaltenen Fragmente in die BamHI-Schnittstelle des Cosmids pHC79 wurde der Ansatz in die Proteinhülle des Bakteriophagen Lambda verpackt und der E. coli-Stamm ED8654 (Murray et al. Mol Gen Genet 150 (1977) 53-61) damit
- transfiziert. Die Verpackung der rekombinanten Cosmide in die Proteinhülle des Phagen Lambda erfolgte nach einer Methode von Sternberg et al. (Gene 1 (1979) 255-280), die Transfektion von E. coli ED8654 nach einer Methode von Sambrook et al. (Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring
- Harbour Laboratory Press). Aus insgesamt 30 der erhaltenen rekombinanten E. coli-Klone wurden die entsprechenden Cosmide isoliert (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) und einer Restriktionsanalyse mit dem Enzym HindIII unterzogen. Es zeigte

sich, daß 24 der untersuchten Cosmide Inserts besaßen, und daß die Inserts Größen von ungefähr 35 kb aufwiesen. Insgesamt 2200 Cosmid-tragende *E. coli-*Klone wurden vereinigt und aus diesem Gemisch nach bekanntem Verfahren (Sambrook et al., Molecular

- 5 Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) die Cosmid-DNA präpariert.
  - Zur Isolierung des aceB-Gens aus C. glutamicum wurde die
    Cosmid-Genbank in die MSY-defekte E. coli-Mutante DV21AO5
    (Vanderwinkel und De Vlieghere Eur J Biochem 5 (1968) 81-90)
- nach bekanntem Verfahren (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) transformiert. Die Mutante DV21AO5 ist aufgrund ihres MSY-Defektes nicht mehr in der Lage, auf Acetat als einziger Kohlenstoffquelle zu wachsen. Nach Transformation der Cosmid-
- 15 Genbank in diese Mutante wurden insgesamt 1000 Klone erhalten.

  Von diesen zeigten auf M9-Minimalmedium (Sambrook et al.,

  Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring

  Harbour Laboratory Press) mit Acetat als einziger

  Kohlenstoffquelle insgesamt drei Klone Wachstum. Nach
- Isolierung der entsprechenden Cosmide (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) aus diesen Klonen und erneuter Transformation in die E. coli-Mutante DV21AO5 waren die resultierenden Klone erneut in der Lage, auf M9-Medium mit
- Acetat als einziger Kohlenstoffquelle zu wachsen. Dies läßt vermuten, daß auf den drei Cosmiden das aceB-Gen aus C. glutamicum lokalisiert ist.

Um das aceB-Gen aus C. glutamicum auf einem kleineren Fragment einzugrenzen, wurden die drei Cosmide mit dem

Restriktionsenzym Sau3A partiell verdaut und nach bekannter
Methode (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory
Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) auf einem
0,8%igen Agarosegel im elektrischen Feld aufgetrennt. Fragmente

- im Größenbereich von 3,0 kb bis 6,0 kb wurden durch Elektroelution (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) aus dem Gel isoliert und in die BamHI-Schnittstelle des Vektors pHCYC184 (Chang und Cohen, J Bacteriol (1978) 1141-
- 10 1156) ligiert. Mit dem Ligationsansatz wurde *E. coli* DV21AO5 transformiert und die erhaltenen Transformanten wurden erneut auf ihre Fähigkeit untersucht, auf Acetat als alleiniger Kohlenstoffquelle zu wachsen. Es konnten auf diese Weise neun Klone isoliert werden, deren Plasmide der Mutante DV21AO5
- Wachstum auf Acetat erlaubten. Aus den jeweiligen rekombinanten Stämmen wurden die entsprechenden Plasmide isoliert und einer Restriktionskartierung unterzogen. Die Restriktionskarte von einem der Plasmide, pAB-17, ist in Figur 1 dargestellt. Aus diesem Plasmid wurde nach bekanntem Verfahren das für die MSY
  - kodierende DNS-Fragment durch BfrI-PvuI-Restriktion als 3 kb
    Fragment isoliert und in den C. glutamicum/E. coli-Pendelvektor
    pEKO (Eikmanns et al., Gene 102 (1991) 93-98) ligiert. In
    Abhängigkeit von der Orientierung des Inserts im Vektor wurden
    die neu konstruierten Plasmide als pEKBla und pEKBlb
- bezeichnet. Die Restriktionskarten beider Plasmide sind in Figur 2 präsentiert.

25

3. Analyse der Nukleotidsequenz des MSY-Strukturgens und angrenzender Bereiche

Für die Sequenzierung wurden zwei sich überlappende Teilfragmente, ein 1,6 kb BfrI-KpnI und ein 1,8 kb SphI-PvuI-Fragment, aus dem Plasmid pAB-17 nach bekannter Methode isoliert. Die überhängenden Enden beider Fragmente wurden mit Klenow-Polymerase zu glatten Enden aufgefüllt (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) und in geeignete Schnittstellen des 10 Plasmids pUC18 (Vieira und Messing, Gene 19 (1982) 259-268) ligiert. Die so erzeugten Plasmide wurden benutzt, um nach der Methode von Henikoff (Gene 28 (1984) 351-359) Deletionskonstrukte zu erzeugen, die anschließend durch die Kettenabbruch-Sequenziermethode (Sanger et al., Proc Natl Acad Sci USA, 74 (1977) 5463-5467) sequenziert wurden. Die dabei 15 erhaltene, gesamte Sequenz des 3 kb BfrI-PvuI-Fragmentes ist in Tabelle 2 dargestellt. Außerdem ist in Tabelle 2 die von dem aceB-Gen abgeleitete Proteinsequenz für die MSY aus C. glutamicum, die vor dem Gen befindliche Ribosomenbindungsstelle und die hinter dem Gen liegende Terminationsstruktur für die 20 Transkription abgebildet.

4. MSY-Aktivität von C. glutamicum-Stämmen, die das MSY-Gen auf Plasmid tragen.

Durch Elektroporation (Liebl et al., FEMS Microbiol Lett 65 (1989) 299-304) wurden die Plasmide pEKBla und pEKBlb in C. glutamicum eingeführt und die resultierenden Stämme als

Tabelle 3 dargestellt.

WT(pEKBla) und WT(pEKBlb) bezeichnet. Nach bekannter Methode wurden die neu konstruierten *C. glutamicum*-Stämme auf CgC-Minimalmedium mit Glukose, Glukose/Acetat bzw. Acetat als Kohlenstoffquellen bis zu einer OD<sub>600</sub> von 8-10 gezüchtet, Rohextrakte hergestellt und in diesen die spezifische MSY-Aktivität bestimmt. Die gemessenen MSY-Aktivitäten sind in

Die C. glutamicum-Stämme WT(pEKBla) und WT(pEKBlb) zeigen auf allen drei Kohlenstoffquellen jeweils signifikant höhere Aktivitäten als der C. glutamicum-Wildtyp (WT) und der C. glutamicum-Stamm WT(pEKO), der den Ausgangsvektor pEKO enthält. Dieses Ergebnis beweist, daß auf dem 3 kb BfrI-PvuI-Fragment das aceB-Gen aus C. glutamicum funktionell vorliegt. Nach Wachstum der C. glutamicum-Stämme WT(pEKBla) und WT(pEKBlb) auf CgC-Glukose/Acetat sind deren MSY-Aktivitäten ungefähr achtfach höher als bei Wachstum dieser Stämme auf Glukose. Bei Wachstum der beiden Stämme auf CgC-Minimalmedium mit Acetat als einziger Kohlenstoffquelle ist die MSY-Aktivität sogar 16- bis 18-fach höher als bei Wachstum auf CgC-Glukose. Diese Ergebnisse belegen, daß sich auf dem isolierten Fragment alle zur Expression und Regulation des aceB-Gens benötigten Strukturen, d.h. der Promotor und regulatorische Sequenzen, befinden. Diese Strukturen liegen vor dem aceB-Gen. Da das klonierte Fragment vor dem eigentlichen aceB-Strukturgen noch 584 bp trägt (siehe Tabelle 2), müssen die Strukturen für Expression und Regulation

in diesem DNS-Bereich lokalisiert sein.

WO 96/15246 PCT/DE95/01555

15

5. Untersuchungen zur Regulation und Expression des aceB-Gens aus C. glutamicum.

Um zu beweisen, daß es sich bei der beobachteten Regulation der MSY um Regulation auf genetischer Ebene und nicht um eine Regulation des Enzyms selbst (z.B. durch Inhibition, Aktivierung oder kovalente Modifikation) handelt, wurden Rohextrakte von auf CgC-Minimalmedium mit Glukose gezüchteten C. glutamicum WT bzw. WT(pEKBla)-Zellen und von auf CgC-Minimalmedium mit Acetat gezüchteten C. glutamicum WT(pEKBla)-10 Zellen auf ihr Proteinmuster untersucht. Dazu wurden die genannten Stämme nach bekannter Methode auf den entsprechenden Medien gezüchtet, Rohextrakte hergestellt und diese nach der Methode von Laemmli (Nature 227 (1970) 680-685) unter 15 denaturierenden Bedingungen auf einem 12,5% igen Polyacrylamid-Gel aufgetrennt (Figur 3). Zur Lokalisation der MSY-Proteinbande im Rohextrakt wurde die MSY aus C. glutamicum bis zur Homogenität gereinigt (siehe Anhang 1) und parallel zu den Rohextrakten einer Elektrophorese unter denaturierenden 20 Bedingungen unterworfen (Figur 3). Nach Wachstum von C. glutamicum WT auf CgC-Acetat erkennt man auf der Höhe der MSY eine deutlich intensivere Proteinbande als nach Wachstum dieses Stammes auf CgC-Glukose. Der Stamm WT(pEKBla) zeigt nach Wachstum auf CgC-Acetat eine sehr intensive MSY-Proteinbande. Aus der Intensität dieser Bande kann man abschätzen, daß die 25 MSY in diesem Stamm circa 20% des Gesamtzellproteins ausmacht. Das Ergebnis zeigt, daß die für die Expression und Regulation von aceB notwendigen Strukturen, unter induzierten Bedingungen die Neusynthese großer Mengen an Protein herbeiführen. Außerdem wird durch das Ergebnis deutlich, daß die beobachtete Steigerung der MSY-Aktivität nach Wachstum auf Acetat auf die Neusynthese des MSY-Proteins zurückzuführen ist.

6. Test des vor dem aceB-Gen liegenden DNS-Bereiches auf Funktionalität in einem unabhängigen System.

Der DNS-Bereich vor dem aceB-Gen wurde nach bekannten Methoden als 574 bp BfrI-DraI-Fragment isoliert, die überhängenden Enden mit Klenow-Polymerase zu glatten Enden aufgefüllt und in die mit Klenow-Polymerase aufgefüllte Sall-Schnittstelle des Vektors pEKplCm (Eikmanns et al., Gene 102 (1991) 93-98) ligiert. Dieses Plasmid trägt hinter der Insertionsstelle das 15 Chloramphenicol-Acetyltransferase-Gen (cat), jedoch ohne eigenen Promotor, d.h. vom Plasmid pEKplCm kann das cat-Gen in C. glutamicum nicht abgelesen werden. Nach der Ligation des BfrI-DraI-Fragmentes in den Vektor pEKplCm wurde durch Sequenzierung nach bekannter Methode sichergestellt, daß die Orientierung des BfrI-DraI-Fragmentes vor dem cat-Gen derjenigen vor dem aceB-Gen entspricht. Das entsprechende Plasmid wurde als pIWI bezeichnet. Nach Einbringen des Plasmids pIWI in C. glutamicum nach bekannter Methode wurde in diesem Stamm die Aktivität der Chloramphenicol-Acetyltransferase (CAT) nach Wachstum auf CgC-Glukose, CgC-Glukose/Acetat bzw. CgC-25 Acetat bestimmt. Dazu wurden die zu untersuchenden Stämme nach bekannter Methode auf oben genannten Medien bis zu einer OD600 8 bis 10 kultiviert, Rohextrakte hergestellt und in diesen die spezifische CAT-Aktivität nach der Methode von Shaw (Meth

Enzymol 43 (1975) 737-755) bestimmt. Der Test enthielt in einem Endvolumen von 1,0 ml 100 mM Tris/HCl pH 7,8, 1 mM Acetyl-CoenzymA, 1 mM 5,5-Dithiobis-(2-nitrobenzoesäure) und Rohextrakt und wurde mit 2,5 mM Chloramphenicol gestartet. Der Ansatz wurde bei 30°C inkubiert. Über einen Zeitraum von 2 Minuten wurde die Extinktionszunahme bei 412 nm bestimmt. Der Proteingehalt der Rohextrakte wurde mit Hilfe der Biuret-Methode (Bradford, Anal Biochem 72 (1976) 248-254) bestimmt. Die erhaltenen spezifischen CAT-Aktivitäten sind in Tabelle 4 10 aufgeführt. Während in dem C. glutamicum WT unter keiner der getesteten Bedingungen CAT-Aktivität nachzuweisen war, zeigte der rekombinante Stamm C. glutamicum WT(pIWI) bei allen Kohlenstoffquellen CAT-Aktivität. Allerdings war die CAT-Aktivität nach Wachstum auf CgC-Glukose etwa 20-fach niedriger 15 als nach Wachstum auf CgC-Glukose/Acetat und sogar 50-fach geringer als nach Wachstum auf CgC-Acetat. Dieses Ergebnis belegt, daß das isolierte 574 bp BfrI-DraI-Fragment die regulierte Genexpression von Fremdgenen erlaubt. Eine Induktion des Fremdgens erfolgt durch Acetat, selbst in Anwesenheit von 20 Zucker.

Anhang 1.

Reinigung von MSY aus C. glutamicum.

- Zur Reinigung von MSY aus *C. glutamicum* wurden 60 ml einer in CgC-Acetat-Medium wachsenden Kultur bei OD<sub>600</sub> 8 bis 10 verwendet. Die Zellen wurden zweimal mit 20 ml 50mM Morpholinoethansulfonsäure (MES)/NaOH pH 6,0 gewaschen und in 1 ml des gleichen Puffers nach Zugabe von 5U/ml DNase, 15 µg/mg RNase und 100 µM Phenylmethylsulfonyl-Fluorid resuspendiert.
- 10 Aufschluß und Entfernung von Zelltrümmern erfolgte nach bereits bekannter Methode. Alle Aufreinigungsschritte wurden bei 4°C durchgeführt. Der Zellextrakt wurde mit 50 mM MES/NaOH pH 6 auf 10 ml verdünnt. Nach 2 h Ultrazentrifugation bei 183.000 x g wurde der Überstand auf einer FPLC-Anlage mit einer HR5/5
- MonoQ-Anionenaustauschersäule (Pharmacia LKB, Freiburg
  Deutschland) chromatographiert. Während der ersten
  chromatographischen Aufreinigung wurde die MSY mit einem 0,1 M
  bis 0,4 M NaCl-Gradienten in 50 mM MES/NaOH pH 6 eluiert. Für
  die zweite Chromatographie wurde der Puffer der partiell
- gereinigten MSY mittels Ultrafiltration von 50 mM MES/NaOH pH 6
  zu 50 mM Tris/HCl pH 8 gewechselt. Während der zweiten
  chromatographischen Aufreinigung wurde die MSY mit einem 0,2 M
  bis 0,5 M NaCl-Gradienten in 50 mM Tris/HCl pH 8 eluiert.
  Während beider chromatographischen Auftrennungen wurde eine
- 25 Flußrate von 1 ml/min eingestellt. Der Durchfluß beider Auftrennungen wurde in jeweils 1 ml Fraktionen gesammelt und auf MSY-Aktivität getestet. Die Aktivität enthaltenen Fraktionen wurden jeweils vereinigt.

Tabelle 1: Aktivität der Malat-Synthase (MSY) in Rohextrakten von Corynebacterium glutamicum nach Wachstum auf verschiedenen Kohlenstoffquellen

Medium	spezifische MSY-Aktivität
	(U/mg Protein)
2xTY-Vollmedium	0,030
2xTY-Vollmedium + 1% Acetat	0,840
CgC-Minimalmedium (MM) + 1% Glue	cose 0,040
CgC-MM + 1% Acetat	2,212
CgC-MM + 1% Pyruvat	0,192
CgC-MM + 1% Lactat	0,173
CgC-MM + 1% Citrat	0,038
CgC-MM + 1% Succinat	0,045
CgC-MM + 1% Fumarat	0,034
CgC-MM + 1% Glutamat	0,041
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Glucose	0,970
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Pyruvat	0,730
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Lactat	0,860
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Citrat	0,500
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Succina	0,920
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Fumarat	0,910
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Glutama	1,330

20

# TABELLE 2

GTTGTCCCACTGGACGTGCTTGAGAGTACAACATCACCGATGGAAAGCTTGCAGCCCACATTGGAGATAGCGTC V V P L D G A S H A D V E K Y N I T D G K L A A H I G D S V	171
CCAGAACTGATGGCGCTGAAAGGGAGTACAACCCGGTCGGGCCAGAGGTCATCGAGTGGGGTCGTGAATTCCTCGACAGC  P E T D G A E K G K E Y N P V R G Q K V I E W G R E F L D S	181
GTTCCAATTCTGAACGCTTGCTGCCAATGCTCGCTGGGGTTCCCTCTACGATGCGTTGTACGGCACCAACGCCATC V P I L N A R F A L N A A N A R W G S L Y D A L Y G T N A I	991
GGATACTTGGTTGAGGAGCCAGAAATCCGTACCCAAAACGTCGATACGGAAATCTCCAGCACCGCAGGACCTCAGCTGGTT G Y L V E E P E A A E I R'T Q'N V D T E I S S T A G P Q L V	901
GATGAACTGCAGATGCTTATCGACGACTACCACCAACACCACCATCGACCAAGAGGCGTACGAGGATTTCCTCAAAGAATC D E L Q M L I D D Y H R N N S G T I D Q E A Y E D F L K E I	311
GIGGGIGIGGATGCGGAAAGTICIGGCCGCGCCCCGGGACCICACCCCACGCAACCGCAAAAGTICTGCTCGCCGC V G V D A E K Fartw S G F A A I A R D L T P R N R E L L A R R	721
GGAACTGACÁGCACCGAACGCGGGGGGGGAATGCAGGTTGCAAAGTTCTCTACGACTTTGTAACCGAAGCGGTACTCCCTCGC	631
TTAGGCACAGGTCATCTAAAAGCTTTTAAAAGGAGCCTTCAATGACTGAC	541
GATTCCAGAGGTAGTCAGAGTGCTTTTCTTAAAGAGTTTTCACAACCGTTAACGCGTAGCCAAACAAGAAGGATTCGTTCTTCTGGT	451
CAAACCCCTITTGCTGGTGACGGTGATCACTTGGTCTGGCCAAACACGGTAAGGGGTTGAAATCGAAAGAGAGAG	361
AATGCAGGCACCGCAACGTICCGTAGGTTICGAAGGTGTGACCTAGATAAAAGTCGGGGTTAGGCGGGGTAATGACTTAGTAAAGTTCG	271
TGTGAAGTTIGCAAAGTTCIGGCTTCGCAGAAAAGTGGGGGGGGGG	181
TGGTGGCGTGGTTCACACATTGCTCCATCGGCATTGGTTTGGGTTTTTTTT	91
CTTAAGTGCTGATTCGCAATGGGCGGTGCCGACCACAAAGTATGAGCTAATGCACTGTCACTGTTTCGACGTGATGTGCATCGGTTTGCG	-

## TABELLE 2 (Fortsetzung)

CACCGGCAACTTCCTTGATCCAGAAGCAATCCTGCTGGAAACCAACGGCCTGCAC CAAGGCAGACAAGACTCGTTTTGGAATCTGCGATCACCACG TGCTGAAGACAAGACCTTAGGTTACTCTAACTGGTTCGGACTCAACACCGGCGAA CTGAAAGAGAGATGTCCAAGACGCATCTTCACCCGTGAGCTCAAGGACCGCGTTTACATTGGCCGCAATGGTACCGAGCTG L K E E M S K N G R I F T R E L N K D R V Y I G R N G T E L GCCATCCCAGGAATTGCTCCGCAGGACAAGATGCGCAATTCCCGCAAGGGCTCC GAAGTCGCGTTCACCAACGAGCTCTTCGGCCGCGTTGAGGATCTGCTTGATCTG CCACGCCACÁCCTTGAAGGTGATGGATGAGGGGGGCGTCGCAGCTGGATGCCAGCÁTCATGGAAGTTGCTGACCGC P R H T L K V G V M D E E R R T S V N L D A S I M E V A D R GGCGATGAAATCCACCTCCATGGAAGCAGGCGCCATGGTGCGCAAGGCTGAT G D E I H T S M E A G A M V R K A D AACAACGTTGATGCAGGTATTCAGCGTGGTCTTCCTGGCAAGGCTCAGATCGGT N N V D A G I Q R G L P G K A Q I G ATGCTGGAGAAGATCGGCCAGCCACGCGAAGGCGCCAACACTGCATGGGTT 5 ≊ 8 5 ATCATGGACTTCGAGGTCTCCGTTGCAGCTGTTGA ATCGAGCTGCAGATCGATCCTGTCCACCCAATCGG GAAGGCATCATGGATGCTGTCTTGACCACTGTTTG1 ATCTACATCGTGAGCCTAAGCAGCACGGCCCTGAAIY IVKPKQHGGC ATGCAGACCGCACCGTGGAAGCAGGCCTACGAGAAC
M Q T A P W K Q A Y E N AAGGGCATGGGCGATGACTGAACTCATGGCAGAA K G M W A M T E L M A E TACCGACTGAAAACCGTGAATCCTACCGTGGCTT TTGGCATTCATCAACACTGGCTTCCTGGACCGCACC N T G F L 1351 1531 1621 1711 1981 2071

# TABELLE 2 (Fortsetzung)

2251	CCTTCACCAACTGGTGCACGCACGCACTACCACTTGGTTGATGTTTCAAGGTTCAAGACGAACTGCGTGCTGCCGGCCG
2341	CGCGACAGCTGCGCAACATTCCAACCGCACCAACACCAATTGGTCTGAGGAAGAAGAAGAAGAAGAAGAACAACAACAACAACAAC
2431	TGCCAGTCCÁTCCTCGGATÁCGTTGTGGTTGGTTGGTTGCTCCAAGGTTCCAGACÁTCCATGACATCGACCTCATG C Q S I L G Y V R W V E H G V G C S K V P D I H D I D L M
2521	GAGACCGCGCACACGCTCGCAGATGCTGGCTGGATCCGCCATGATGTTGTCTCGAGGAGCAGGTCTTGGAGTCĀ E D R A T L R I S S Q M L A N W I R H D V V S ·K E Q V L E S
2611	CTGGAACGAATGGCACAGCAAATGCGGGCGACGAGGCCTACCGCGGATATGGCGCCGAACTACGACGCTCGCT
2701	TICCAGGCGCTAAGGACTIGATITICGAGCCCCAAGICCCCATCGGGCTACACCGAGCCCATCTIGCACGCCGCCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCG
2791	AAAGCAAAAACTAAGCACGCTTTCGACGCTTACCTGCATCCCAACGGTGACTGAC
2881	GCACCCAAAAGCGCCGGTTCAAAAAGTCGCGCCATTCACCTTCGCCAATATCGGCCACGGTGGAGGCGCGACTTTCGCCTGGA
2971	TTCCACACCACAGTGGAATCATCGCCCTCAATGGTGATGCGATCG

r Malatsynthase (MSY) in

Tabelle 3. Spezifische Aktivität der Malatsynthase (MSY) in Rohextrakten des C. glutamicum Wildtyps (WT) und der rekombinanten C. glutamicum-Stämme mit den Plasmiden pEKO, pEKBla und pEKBlb nach Wachstum auf CgC-Minimalmedium mit Glukose, Glukose/Acetat bzw. Acetat als Kohlenstoffquelle.

	C. glutamicum- Stamm	spezifische CgC-Glukose	MSY-Aktivität (U/mg CgC-Glukose/Acetat	Protein) CgC-Acetat
	wa	0,040	0,970	2,11
10	WT(pEKO)	0,038	0,954	2,23
	WT(pEKBla)	0,350	3,120	6,22
	WT(pEKBlb)	0,374	3,240	6,08

Tabelle 4. Spezifische Aktivität der ChloramphenicolAcetyltransferase (CAT) in Rohextrakten des C. glutamicum
Wildtyps (WT) und des rekombinanten C. glutamicum-Stammes
WT(pIWI) nach Wachstum auf CgC-Minimalmedium mit Glukose,
Glukose/Acetat bzw. Acetat als Kohlenstoffquelle.

	C. glutamicum- Stamm	spezifische CgC-Glukose	CAT-Aktivität (U/mg CgC-Glukose/Acetat	Protein) CgC-Acetat
10	WT	0,001	0,001	0,001
	WT(pIWI)	0,026	0,620	1,320

PCT/DE95/01555

### Patentansprüche

- 1. Ein dem Malatsynthase-Gen eines coryneformen Bakteriums vorgeschaltetes und von diesem isoliertes DNA-Fragment, das die Expression eines beliebigen, für ein Protein kodierenden, dem DNA-Fragment nachgeschalteten Strukturgens nach Einbau in einen Vektor und Transformation in ein coryneformes Bakterium reguliert.
- 2. DNA-Fragment nach Anspruch 1, vom Malatsynthase-Gen von Coryne-bakterium glutamicum stammend.

10

5

- 3. DNA-Fragment nach Anspruch 2 mit der Nucleotidsequenz von Nucleotid 1 bis 574 gemäß Tabelle 2, wobei Tabelle 2 Bestandteil dieses Anspruches ist.
- 4. DNA-Fragment nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1 bis 3 mit einem beliebigen nachgeschalteten Strukturgen.
  - 5. Vektor, enthaltend ein DNA-Fragment nach einem der Ansprüche l bis 4
- 6. Rekombinante, coryneforme Zelle, enthaltend in replizierbarer Form ein DNA-Fragment nach einem der Ansprüche 1 bis 4.
  - 7. Rekombinante, coryneforme Zelle nach Anspruch 6, enthaltend einen Vektor nach Anspruch 5.

25

30

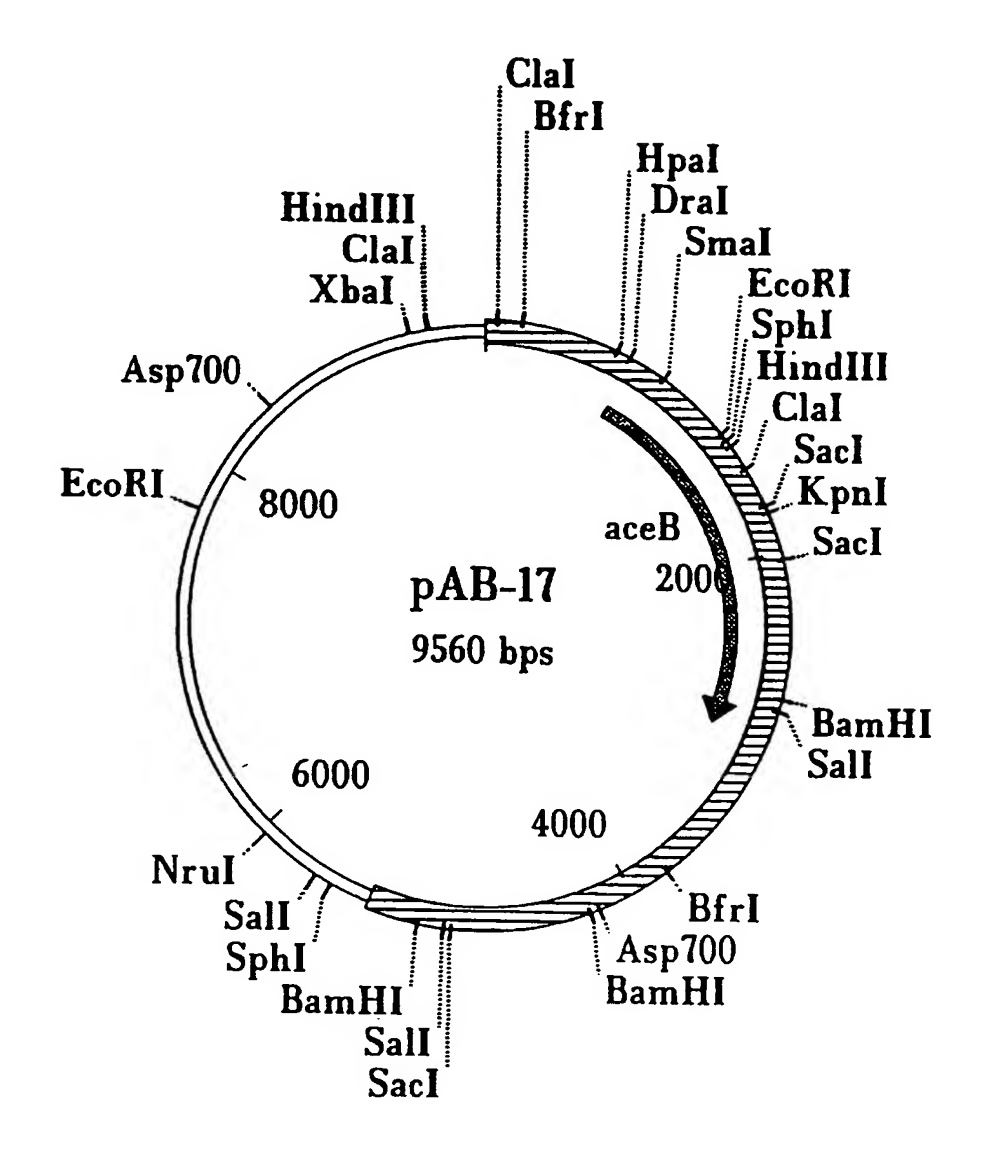
8. Verfahren zur Synthese eines beliebigen Proteins durch Kultivierung eines transformierten, coryneformen Bakteriums, enthaltend in replizierbarer Form ein vom Malatsynthase-Gen eines
coryneformen Bakteriums isoliertes DNA-Fragment, dem das für
das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen nachgeschaltet ist und das die Expression des für das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen reguliert, in einem
Medium, dem ein Induktor zugegeben wird, worauf das Strukturgen

WO 96/15246 PCT/DE95/01555 26

exprimiert und somit das gewünschte Protein synthetisiert wird.

- 9. Verfahren nach Anspruch 8,
- dadurch gekennzeichnet, 5 daß dem Kulturmedium als Induktor Lactat, Pyruvat, vorzugsweise Acetat zugegeben wird.

Fig. 1



2/4

Fig. 2

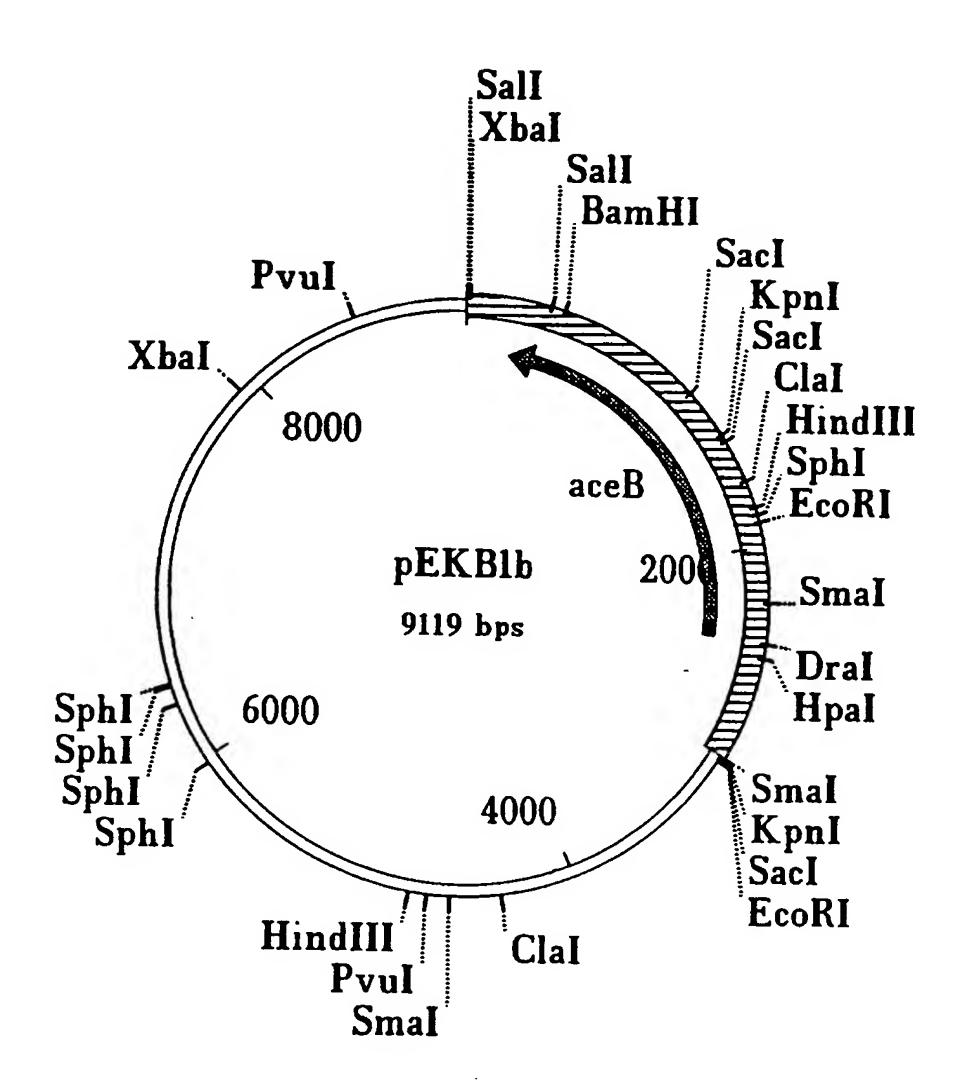
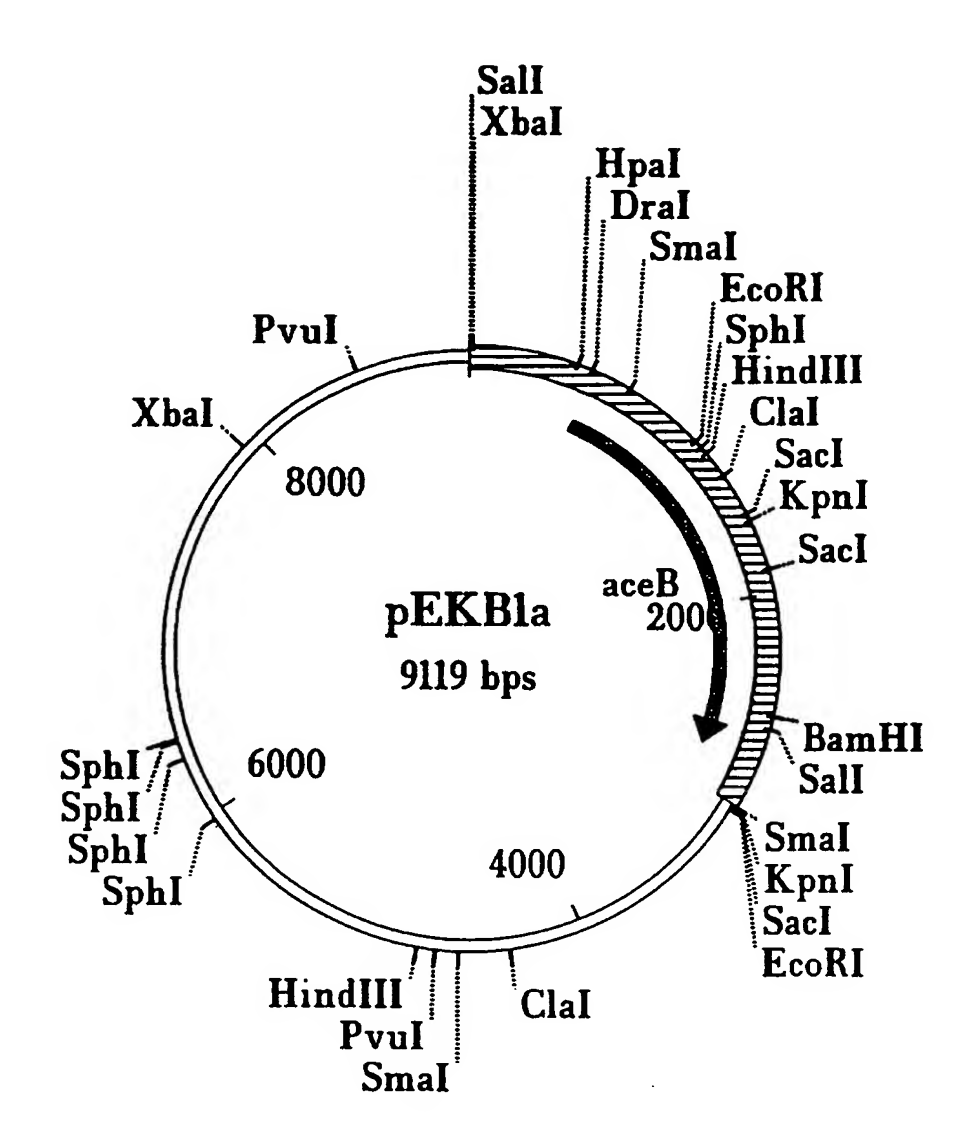
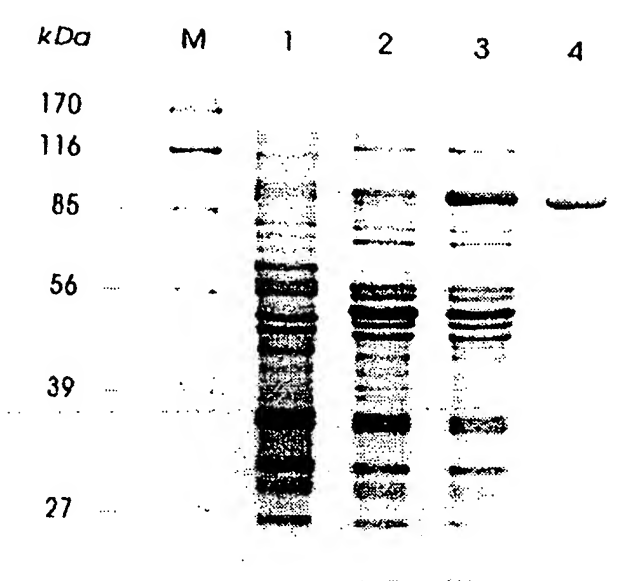


Fig. 3





20 -

14

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No PCT/DE 95/01555

A. CLASS IPC 6	FIFICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/31 C12N1/21 C12P21/	00 C12N1/20	C12N15/11			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC				
	S SEARCHED					
Minimum of IPC 6	socumentation searched (classification system followed by classification s	tion symbols)				
	tion searched other than minimum documentation to the extent that					
Electronic	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search term	as used)			
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.			
A	MICROBIOLOGY, vol. 140, 1994 pages 3099-3108, D.J. REINSCHEID ET AL. 'Malate		1-9			
	from C. glutamicum: sequence ana the gene and biochemical characte of the enzyme'					
	* See the whole article *					
i						
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are	e listed in annex.			
"A" docum	tegories of cited documents :  ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	T later document published after or priority date and not in corcited to understand the princip invention	offict with the application but			
"E" earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone						
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disciosure, use, exhibition or "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-						
other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "A" document member of the same patent family						
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report						
17 January 1996			02 96			
Name and r	Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  Authorized officer					
NL - 2220 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo pl, Pax (+31-70) 340-3016  Marie, A						

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen
PC7/DE 95/01555

A. KLASS IPK 6	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/31 C12N1/21 C12P21/	/00 C12N1/20 C1	2N15/11
	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klamifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssys	nhole 1	- <del>-</del>
IPK 6	C12N C12P		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Get	niete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (	(Name der Datenbank und evti. verwend	ete Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angi	sbe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	MICROBIOLOGY, Bd. 140, 1994 Seiten 3099-3108, D.J. REINSCHEID ET AL. 'Malate from C. glutamicum: sequence ana	lysis of	1-9
	the gene and biochemical charact of the enzyme' *siehe den gesamten Artikel* 	erisation	
·			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siche Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist.  "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anzueldedetum veröffentlicht menden ist.		"T" Spätere Veröffentlichung, die nach d oder dem Prioritätsdatum veröffentl Anmeldung nicht kollidiert, sondern Erfindung zugrundeliegenden Prinzi Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Be-	icht worden ist und mit der nur zum Verständnis des der ps oder der ihr zugrundeliegenden
**C. Veröllendichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden anderen im Recherchenbenicht genannten Veröffentlichung belegt werden von Veröffentlichung werden von Veröffentlichung belegt werden von Veröffentlichung werden von Veröffentlichung micht als neu oder auf			ntiching nicht als neu oder auf trachtet werden
soll od susgeft "O" Veröffe eine Be "P" Veröffe dem be	er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie librt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Tät werden, wenn die Veröffentlichung i Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Vertindung für einen Fachma "&" Veröffentlichung, die Mitglied derse	tigheit beruhend betrachtet mit einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und na naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche 7. Januar 1996	Absendedatum des internationalen F	
Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016		Bevolkmächtigter Bediensteter  Marie, A	